(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 31. Januar 2002 (31.01.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO~02/08192~A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/47, A61P 35/00

C07D 215/50,

T 000 000 000

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/08261

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. Juli 2001 (18.07.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 35 928.0

21. Juli 2000 (21.07.2000) DE

(71) Anmelder: ZENTARIS AG [DE/DE]; Weismüllerstrasse 45, 60314 Frankfurt (DE).

V.

(72) Erfinder: EMIG, Peter; Ludwig-Erhard-Strasse 22, 63486 Bruchköbel (DE). GÜNTHER, Eckhard; Wingertstrasse 176, 63477 Maintal (DE). SCHMIDT, Jürgen;

Am Roggersberg 20, 88690 Uhldingen-Mühlhofen (DE). NICKEL, Bernd; Alleestrasse 35, 64367 Mühltal (DE). KUTSCHER, Bernhard; Stresemannstrasse 9, 63477 Maintal (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BG, BR, BY, CN, CO, CZ, EE, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, UZ, YU, ZA.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

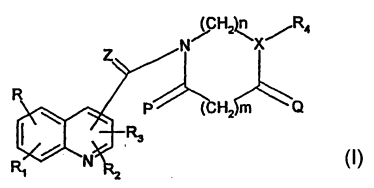
Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NOVEL HETEROARYL DERIVATIVES AND THE USE THEREOF AS PHARMACEUTICALS

(54) Bezeichnung: NEUE HETEROARYL-DERIVATE UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL



(57) Abstract: The invention relates to novel heteroaryl derivatives of general formula (1), the production thereof and the use of the same as pharmaceuticals, especially for treating tumours.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft neue Heteroaryl-Derivate der allgemeinen Formel (1), deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel, insbesondere zur Behandlung von Tumoren.



Neue Heter aryl-Derivate und deren Verwendung als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft neue Heteroaryl-Derivate der allgemeinen Formel 1, deren Herstellung und Verwendung als Arzneimittel, insbesondere zur Behandlung von Tumoren.

Gemäß einem Aspekt der Erfindung werden neue Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel 1

10

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4

Formel 1

worin

R, R₁, R₂, R₃ wahlweise an den Chinolin-Kohlenstoffatomen C₂ bis C₈ gebunden sein können, gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, geradkettigtes oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkylcarbonyl, vorzugsweise Acetyl, geradkettiges oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkoxy, Halogen, Aryl-(C₁-C₈)-alkoxy, vorzugsweise Benzyloxy oder Phenylethyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl-amino, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino-(C₁-C₈)-alkyl, Cyano, geradkettiges oder verzweigtes Cyano-(C₁-C₆)-alkyl, Carboxy, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit einem oder mehreren Fluoratomen substituiertes (C₁-C₄)-Alkyl, vorzugsweise die Trifluormethylgruppe,

10

15

20

25

Carboxy- (C_1-C_8) -alkyl oder (C_1-C_8) -Alkoxycarbonyl- (C_1-C_6) -alkyl, (C_2-C_6) -Alkenyl, vorzugsweise Allyl, (C2-C6)-Alkinyl, vorzugsweise Ethinyl oder Propargyl, geradkettiges oder verzweigtes Cyano-(C₁-C₆)-alkyl, vorzugsweise Cyanomethyl, Aryl, wobei der Arylrest unsubstituiert oder ein-oder mehrfach gleich oder verschieden mit Halogen, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Carboxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, vorzugsweise tert.-Butoxycarbonyl, mit Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, Cyano, geradkettigem oder verzweigtem Cyano-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann, bedeuten, wobei zusätzlich R und R1 oder R2 und R₃ einen kondensierten aromatischen 6-Ring mit dem Chinolin-Ring unter Bildung eines Acridinrings bilden können, der seinerseits wiederum mit den Resten R, R₁, R₂ und R₃ mit den vorstehend genannten Bedeutungen an beliebiger C-Atom-Ringposition substituiert sein kann;

Z Sauerstoff oder Schwefel ist, wobei der am Chinolin-Heterocyclus substituierte Rest

$$Z$$
 P
 $(CH_2)m$
 Q

an den C-Atomen C₂-C₈ des Chinolin-Ringgerüstes gebunden sein kann;

P, Q unabhängig voneinander für Sauerstoff oder jeweils für zwei Wasserstoffatome (also -CH₂-) stehen;

10

15

20

25

30

X Stickstoff oder C-R₅ ist, wobei R₅ für Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl steht

n,m unabhängig voneinander eine ganze Zahl zwischen 0-3 bedeuten, mit der Maßgabe, dass im Falle n=0 X eine CR₅R₆-Gruppe, wobei R₅ und R₆ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl stehen, bedeutet und an dem der C=Z-Gruppe benachbarten Stickstoff-Atom ein Wasserstoff-Atom oder eine (C₁-C₆)-Alkylgruppe substituiert ist,

einen geradkettigen oder verzweigten (C₁-C₂₀)-Alkyl-Rest, welcher R_4 gesättigt oder mit ein bis drei Doppel- und/oder Dreifachbindungen ungesättigt sein kann und welcher unsubstituiert oder wahlweise an dem gleichen oder verschiedenen C-Atomen mit ein, zwei oder mehreren Aryl, Heteroaryl, Halogen, Cyano, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₆)-Alkoxy, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino oder Di- (C₁-C₄)-Alkylamino substituiert sein kann; einen (C₆-C₁₄)-Aryl-Rest, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest oder einen ein oder mehrere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe N. O und S enthaltenden (C₂-C₁₀)-Heteroaryl- oder (C₂-C₁₀)-Heteroaryl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der (C₆-C₁₄)-Aryl- oder (C₂-C₁₀)-Heteroaryl -Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C_B)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Halogen, Cyano, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₆)-Alkoxy, Carboxy, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit einem oder mehreren Fluoratomen substituierten geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₆)-Alkvl. vorzugsweise Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, wobei benachbarte Sauerstoffatome auch durch (C₁-C₂)-Alkylen-Gruppen, vorzugsweise eine Methylen-Gruppe verknüpft sein können, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, Aryl, das seinerseits unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Carboxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit Trifluormethyl, Hydroxy,

geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder

Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_4) Alkylamino, Di- (C_1-C_4) -Alkylamino, Cyano, geradkettigem oder verzweigtem Cyano- (C_1-C_6) -alkyl substituiert ist, substituiert sein kann;

sowie deren Struktur- und Stereoisomeren, insbesondere Tautomere,
 Diastereomere und Enantiomere, und deren pharmazeutisch verträglichen
 Salzen, insbesondere Säureadditionssalze; bereitgestellt.

So lassen sich beispielsweise die erfindungsgemäßen Verbindungen gemäß der allgemeinen Formel (1), welche ein oder mehrere Chiralitätszentren aufweisen und die als Racemate auftreten, nach an sich bekannten Methoden in ihre optischen Isomeren, also Enantiomere oder Diastereomere auftrennen. Die Trennung kann durch Säulentrennung an chiralen Pasen oder durch Umkristallisation aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder unter Verwendung einer optisch aktiven Säure oder Base oder durch Derivatisierung mit einem optisch aktiven Reagenzes, wie beispielsweise einem optisch aktiven Alkohol, und anschließender Abspaltung des Restes erfolgen.

Des weiteren können die erfindungsgemäßen Chinolin-Derivate der allgemeinen

Formel (1) in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure,

Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Essigsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Embonsäure,

Malonsäure, Trifluoressigsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen gemäß der Formel (1), falls diese eine ausreichend saure Gruppe wie eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführt werden. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Calciumhydroxid, Lysin, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

20

25

30

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform werden Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel 1 bereitgestellt, worin R, R1, R2, R3, X, Z, P, Q, n und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen und

5 R₄ einen geradkettigen oder verzweigten (C₁-C₂₀)-Alkyl-Rest, welcher gesättigt oder mit ein bis drei Doppel- und/oder Dreifachbindungen ungesättigt sein kann und welcher unsubstituiert oder wahlweise an dem gleichen oder verschiedenen C-Atomen mit ein, zwei oder mehreren Aryl, Heteroaryl, Halogen, (C1-C6)-Alkoxy, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino oder Di- (C₁-C₄)-Alkylamino substituiert sein kann;

einen Phenyl-Rest oder einen Naphthyl-Rest, die jeweils unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Halogen, Carboxy, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit einem oder mehreren Fluoratomen substituierten geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, wobei benachbarte Sauerstoffatome auch durch (C₁-C₂)-Alkylen-Gruppen, vorzugsweise eine Methylen-Gruppe verknüpft sein können, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_4) -Alkylamino, Di- (C_1-C_4) -Alkylamino, Aryl, das seinerseits unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Carboxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino, Di- (C₁-C₄)-Alkylamino, Cyano, geradkettigem oder verzweigtem Cyano-(C₁-C₆)-alkyl substituiert ist, substituiert sein können,

einen 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl-Rest oder 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl-(C₁ – C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ – C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ – C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro,

10

15

20

25

30

. 1

Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 3-, 4-, 5-, oder 6-Pyridazinyl-Rest oder 3-, 4-, 5-, oder 6-Pyridazinyl-(C₁ – C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 3-, 4-, 5-, oder 6-Pyridazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁–C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁–C₆)-Alkylamino, Di-(C₁–C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁–C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁–C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁–C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁–C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆–C₁₀)-Aryl, oder (C₆–C₁₀)-Aryl-(C₁–C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 5,- oder 6-Pyrazinyl-Rest oder 2-, 3-, 5,- oder 6-Pyrazinyl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 5,- oder 6-Pyrazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Cinnolinyl-Rest oder 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Cinnolinyl- (C_1-C_4) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Cinnolinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden mit Wasserstoff,

10

15

20

25

30

 (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinazolinyl-Rest oder 2-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinazolinyl-(C_1 - C_4)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 - C_4)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der oder 2-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinazolinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinoxalinyl-Rest 2-, 3-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinoxalinyl- (C_1-C_4) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der oder 2-, 3-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinoxalinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Phthalazinyl-Rest oder 1-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Phthalazinyl-(C_1-C_4)-alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der oder 1-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Phthalazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden

10

15

20

25

30

mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl-Rest oder 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl- (C_1-C_4) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis sechsfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, vorzugsweise Methyl, besonders bevorzugt 2-Methyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- $(C_1$ - $C_6)$ -Alkylamino, Hydroxy, $(C_1$ - $C_6)$ -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, $(C_1$ - $C_6)$ -Alkoxycarbonyl, $(C_1$ - $C_6)$ -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes $(C_1$ - $C_6)$ -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, $(C_6$ - $C_{10})$ -Aryl, oder $(C_6$ - $C_{10})$ -Aryl- $(C_1$ - $C_6)$ -alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl- oder 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl- (C_1-C_4) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis sechsfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 6-, 8- oder 9-[9H]-Purinyl-Rest oder 2-, 6-, 8- oder 9-[9H]-Purinyl-(C₁ – C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ – C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ – C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (\approx O) substituiert sein kann und der 2-, 6-, 8- oder 9-[9H]-Purinyl-Rest unsubstituiert

5

10

15

20

25

30

oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 6-, 7- oder 8-[7H]-Purinyl-Rest oder 2-, 6-, 7- oder 8-[7H]-Purinyl-(C₁ — C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ — C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ — C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 6-, 7- oder 8-[7H]-Purinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridinyl- oder 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridinyl-(C₁ –C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis achtfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁ -C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Phenanthridinyl- oder 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9- Phenanthridinyl-(C_1-C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und

····

5

10

15

20

25

30

der 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Phenanthridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis achtfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkoxy, vorzugsweise Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridyl-Rest, wobei der 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridyl-(C₁ –C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ – C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁ -C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4,- oder 5-Thienyl-Rest oder 2-, 3-, 4,- oder 5-Thienyl-(C_1 - C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 - C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 4,- oder 5-Thienyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-

Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, oder 5-Thiazolyl-Rest oder 2-, 4-, oder 5-Thiazolyl-(C₁-C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, oder 5-Thiazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

15

20

10

5

einen 3-, 4-, oder 5-Isothiazolyl-Rest oder 3-, 4-, oder 5-Isothiazolyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 3-, 4-, oder 5-Isothiazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

25

30

einen 2-, 4-, 5-, 6-, oder 7-Benzthiazolyl-Rest oder 2-, 4-, 5-, 6-, oder 7-Benzthiazolyl (C₁ –C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, 5-, 6-, oder 7-Benzthiazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁–C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁–C₆)-Alkylamino, Di-(C₁–C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁–C₆)-Alkoxy, Benzyloxy,

Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 4-, oder 5-Imidazolyl-Rest oder 1-, 2-, 4-, oder 5-Imidazolyl-(C₁ — C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ — C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ — C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2-, 4-, oder 5-Imidazolyl -Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

15

10

5

einen 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl-Rest oder 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl- $(C_1 - C_6)$ -alkyl-Rest, wobei der $(C_1 - C_6)$ -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit $(C_1 - C_6)$ -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, $(C_1 - C_6)$ -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- $(C_1 - C_6)$ -Alkylamino, Di- $(C_1 - C_6)$ -Alkylamino, Hydroxy, $(C_1 - C_6)$ -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, $(C_1 - C_6)$ -Alkoxycarbonyl, $(C_1 - C_6)$ -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes $(C_1 - C_6)$ -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, $(C_6 - C_{10})$ -Aryl, oder $(C_6 - C_{10})$ -Aryl- $(C_1 - C_6)$ -alkyl substituiert sein kann;

25

30

20

einen 1-, 2,-3,-4,- oder 5-Pyrrolyl-Rest oder 1-, 2,-3,-4,- oder 5-Pyrrolyl-(C_1 – C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 – C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 – C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2,-3,-4,- oder 5-Pyrrolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-

. .

. . .

Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 3-, oder 5-[1.2.4]-Triazolyl-Rest oder 1-, 3-, oder 5-[1.2.4]-Triazolyl-(C₁-C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 3-, oder 5-[1.2.4]-Triazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, '(C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

15

20

10

5

einen 1-, 4-, oder 5-[1.2.3]-Triazolyl-Rest oder 1-, 4-, oder 5-[1.2.3]-Triazolyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 4-, oder 5-[1.2.3]-Triazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

25

30

einen 1- oder 5-[1H]-Tetrazolyl-Rest oder 1- oder 5-[1H]-Tetrazolyl-(C_1 - C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 - C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1- oder 5-[1H]-Tetrazolyl-Rest unsubstituiert oder mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit

10

15

20

25

30

Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2- oder 5-[2H]-Tetrazolyl-Rest oder 2- oder 5-[2H]-Tetrazolyl-(C₁ –C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 2- oder 5-[2H]-Tetrazolyl-Rest unsubstituiert oder mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, oder 6-[1.3.5]-Triazinyl-Rest oder 2-, 4-, oder 6-[1.3.5]-Triazinyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, oder 6-[1.3.5]-Triazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, oder 5-Oxazolyl-Rest oder 2-, 4-, oder 5-Oxazolyl-(C₁--C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁--C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁--C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 2-, 4-, oder 5-Oxazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-

Ţ•,

5

10

15

20

25

30

Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 3-, 4-, oder 5-Isoxazolyl-Rest oder 3-, 4-, oder 5-Isoxazolyl-(C₁-C₆)alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert
sein kann und der 3-, 4-, oder 5-Isoxazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder
zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen,
Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl-Rest oder 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl--(C₁--C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁--C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁--C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis sechsfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann; bedeutet, sowie die Isomeren, insbesondere Tautomere, Diastereomere und Enantiomere, und den pharmazeitisch verträglichen Salzen, insbesondere Säureadditionssalze, davon.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform werden Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (1) bereitgestellt, dadurch gekennzeichnet, dass R, R₁, R₂, R₃, X, Z, P, Q, n und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen und R4 für Phenyl steht, welches unsubstituiert oder mit ein bis fünf gleich oder verschiedenen

 (C_1-C_6) -Alkoxygruppen substituiert ist, wobei benachbarte Sauerstoffatome auch durch (C_1-C_2) -Alkylen-Gruppen verknüpft sein können.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform werden Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (1) bereitgestellt, dadurch gekennzeichnet, dass R, R₁, R₂, R₃, X, Z, P, Q, n und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen und R₄ für 3,5-Dimethoxyphenyl steht.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform werden Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (1) bereitgestellt, dadurch gekennzeichnet, dass R₄ die vorstehend genannten Bedeutungen besitzt, R, R₁, R₂, R₃ jeweils für ein Wasserstoffatom stehen, Z für ein Sauerstoffatom und X für ein Stickstoffatom, P und Q jeweils für zwei Wasserstoffatome (also –CH2-) stehen, m gleich Null ist und n für die ganze Zahl 2 steht.

15

5

WO 02/08192

Gemäß einer weiteren Ausführungsform werden Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (1) bereitgestellt, dadurch gekennzeichnet, dass R, R₁, R₂, R₃ jeweils für ein Wasserstoffatom, Z für ein Sauerstoffatom, X für ein Stickstoffatom, P und Q jeweils für zwei Wasserstoffatome (also –CH2-) stehen, m gleich Null ist, n für die ganze Zahl 2 steht und R₄ für einen 3,5-Dimethoxyphenyl-Rest steht.

Gemäß einem weiteren Aspekt der Erfindung wird ein Verfahren zur Herstellung von Chinolin-Derivaten gemäß der allgemeinen Formel (1) bereitgestellt, dass dadurch gekennzeichnet ist, dass eine Chinolincarbonsäure der allgemeinen Formel (2)

25

20

$$R_1$$
 R_2 R_3

Formel 2

, worin R, R1, R2, R3 die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet und Y für eine Abgangsgruppe wie Halogen, Hydroxy, (C1-C6)-Alkoxy vorzugsweise Methoxy und Ethoxy, -O-Tosyl, -O-Mesyl oder Imidazolyl steht, mit einem Amin der allgemeinen Formel (3)

HN
$$(CH_2)n$$
 R_4 $(CH_2)m$ Q

Formel 3

, worin R4, X, P, Q, m und n die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, gegebenenfalls unter Verwendung von Verdünnungs- und Hilfsmitteln unter Bildung des gewünschten Chinolin-Derivate umgesetzt wird.

Syntheseweg:

15

5

-

Die Verbindungen der allgemeinen Formel 1 sind gemäß dem folgenden Schema 1 erhältlich:

Schema 1

Die Ausgangsverbindungen (2) und (3) sind entweder im Handel erhältlich oder können nach an sich bekannten Verfahrensweisen hergestellt werden. Die Edukte (2) und (3) stellen wertvolle Zwischenverbindungen für die Herstellung der erfindungsgemäßen Chinolin-Derivate der Formel (1) dar.

5

- Die gegebenenfalls zu verwendenden Lösungs- und Hilfsmittel und anzuwendenden Reaktionsparameter wie Reaktionstemperatur und –dauer sind dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens bekannt.
- Die erfindungsgemäßen Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (1) sind als Arzneimittel, insbesondere als Antitumormittel, zur Behandlung von Säugetieren, insbesondere dem Menschen, aber auch für Haustiere wie Pferde, Kühe, Hunde, Katzen, Hasen, Schafe, Geflügel und dergleichen geeignet.
- Gemäß einem weiteren Aspekt der Erfindung wird ein Verfahren zur Bekämpfung von Tumoren in Säugetieren, insbesondere beim Menschen bereit gestellt, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass mindestens ein Chinolin-Derivat gemäß der allgemeinen Formel (1) einem Säugetier in einer für die Tumorbehandlung wirksamen Menge verabreicht wird. Die für die Behandlung zu verabreichende therapeutisch effektive Dosis des jeweiligen erfindungsgemäßen Chinolin-Derivates richtet sich u.a. nach der Art und dem Stadium der Tumorerkrankung, dem Alter und Geschlecht des Patienten, der Art der Verabreichung und der Dauer der Behandlung. Die Verabreichung kann oral, rectal, buccal (z.B. sublingual), parenteral (z.B. subkutan, intramuskulär, intradermal oder intravenös), topisch oder transdermal erfolgen.

25

30

Gemäß einem weiteren Aspekt der Erfindung werden Arzneimittel zur Tumorbehandlung bereitgestellt, welche dadurch gekennzeichnet sind, dass sie als wirksamen Bestandteil mindestens ein Chinolin-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 5 oder einem pharmazeutisch verträglichen Salz davon, gegebenenfalls zusammen mit üblichen pharmazeutisch verträglichen Hilfs-, Zusatzund Trägerstoffen enthalten. Es kann sich dabei um festen, halbfeste, flüssige oder Aerosol-Zubereitungen handeln. Geeignete feste Zubereitungen sind beispielsweise Kapseln, Pulver, Granulate, Tabletten. Geeignete halbfeste Zubereitungen sind

WO 02/08192 PCT/EP01/08261

19

beispielsweise Salben, Cremes, Gele, Pasten, Suspensionen, Öl-in-Wasser- und Wasser-in-Öl-Emulsionen. Geeignete flüssige Zubereitungen sind beispielsweise sterile wäßrige Zubereitungen für die parenterale Verabreichung, die isoton mit dem Blut des Patienten sind.

5

Die Erfindung soll anhand des nachfolgenden Beispiels näher erläutert werden, ohne darauf beschränkt zu sein.

10

<u>Ausführungsbeispiel</u>

1-(3,5-Dimethoxyphenyl)-4-(4-chinolyl-carbonyl) piperazin

2g (11,5 mMol)-Chinolin-4-carbonsäure wurden in 80 ml DMF suspendiert. Unter
 Rühren gab man zu diesem Gemisch 1,74 g (17,2 mMol) N-Methylmorpholin, danach eine Lösung von 8,95g (17,2 mMol) Py-BOP (1-Benzotriazolyl-tripyrrolidinophosphoniumhexafluor-phosphat) und 2,56 g (11,5 mMol) 1-(3,5-Dimethoxyphenyl)-piperazin in 25 ml DMF. Es wurde 12 Std. bei RT gerührt, das DMF im Vakuum abdestilliert und der Rückstand über eine Kieselgelsäule (Kieselgel 60, Fa. Merck AG, Darmstadt) unter Anwendung des Elutionsmittels Dichlormethan/Methanol/25 proz. Ammoniak (90:10:1 V/V/V) gereinigt.

Ausbeute: 3,4 g (78,3% d.Th.)

Fp.: 146-148°C

25

1. Anti-proliferative Wirkung an verschiedenen Tumor Zelllinien

Die Substanz D-43411 wurde in einem Proliferationstest an etablierten Tumorzelllinien auf ihre anti-proliferative Aktivität hin untersucht. Der verwendete Test bestimmt die zelluläre Dehydrogenase Aktivität und ermöglicht eine Bestimmung der Zellvitalität und indirekt der Zellzahl. Bei den verwendeten Zelllinien handelt es sich um die humane Cervixkarzinom Zelllinie KB / HeLa (ATCC CCL17), die murine lymphozytäre Leukämie L1210 (ATCC CCL-219), die humane Brustadeno-

karzinomlinie MCF7 (ATCC HTB22) und die ovariale Adenokarzinomlinie SKOV-3 (ATCC HTB77). Es handelt sich hierbei um sehr gut charakterisierte, etablierte Zelllinien, die von ATCC erhalten und in Kultur genommen wurden.

Die in Tab. 1 gezeigten Ergebnisse belegen eine sehr potente anti-proliferative Wirkung von D-43411 an den Zelllinien SKOV-3, L-1210 und HeLa/KB. Aufgrund der Besonderheit des langsamen Wachstums der MCF7 Linie ist die Wirkung von D-43411 im Versuchszeitraum von 48h nur gering (18% Hemmung bei 3.16 μg/ml; daher Angabe >3.16).

10

Tab. 1 Zytotoxizität an Tumorzelllinien in-vitro (Werte bestimmt aus 5 Substanzkonzentrationen)

15

			XTI - Assay (Co (µg/ml):					
D•Nummer	Struktur	NG	SKOV-3	/L1210	KB/HeLa	MCF7		
D-43411		429	<0.0003	<0.0003	<0.0003	>3.16		

2. Methode

20 XTT-Test auf zelluläre Dehydrogenase-Aktivität

Die adherent wachsenden Tumorzelllinien HeLa/KB, SKOV-3 und MCF7 sowie die in Suspension wachsende L1210 Leukämielinie wurden unter Standardbedingungen im Begasungsbrutschrank bei 37°C, 5% CO₂ und 95% Luftfeuchtigkeit kultiviert.

Am Versuchstag 1 werden die adherenten Zellen mit Trypsin / EDTA abgelöst und durch Zentrifugation pelletiert. Nachfolgend wird das Zellpellet im RPMI Kulturmedium in der entsprechenden Zellzahl resuspendiert und in eine 96-well Mikrotiterplatte umgesetzt. Die Platten werden dann über Nacht im Begasungsbrutschrank kultiviert. Die Testsubstanzen werden als Stammlösungen in DMSO angesetzt und am Versuchstag 2 mit Kulturmedium in den entsprechenden Konzentrationen verdünnt. Die Substanzen in Kulturmedium werden dann zu den Zellen gegeben und für 45h im Begasungsbrutschrank inkubiert. Als Kontrolle dienen Zellen, die nicht mit Testsubstanz behandelt werden.

10

15

30

Für das XTT-Assay werden 1mg/ml XTT (Natrium 3'-[1-(phenylaminocarbonyl)-3,4tetrazolium]-bis(4-methoxy-6-nitro)benzensulfonsäure) in RPMI-1640 Medium ohne Phenolrot gelöst. Zusätzlich wird eine 0,383 mg/ml PMS (N-Methyl Dibenzopyrazine Methylsulfat) Lösung in Phosphat-gepufferter Salzlösung (PBS) hergestellt. Am Versuchstag 4 wird auf die Zellplatten, die inzwischen 45 h mit den Testsubstanzen inkubiert wurden, 75ul/well XTT-PMS-Mischung pipettiert. Dazu wird kurz vor Gebrauch die XTT-Lösung mit der PMS-Lösung im Verhältnis 50:1 (Vol:Vol) gemischt. Anschließend werden die Zellplatten im Begasungsbrutschrank für weitere 3h inkubiert und im Photometer die optische Dichte (OD_{490nm}) bestimmt.

Mittels der bestimmten ÓD_{490nm} wird die prozentuale Hemmung relativ zur Kontrolle 20 berechnet. Die anti-proliferative Wirkung wird mittels einer Regressionsanalyse abgeschätzt.

Beispiel I

25 Tablette mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff	50,0 mg
(2) Milchzucker	98,0 mg
(3) Maisstärke	50,0 mg
(4) Polyvinylpyrrolidon	15,0 mg
(5) Magnesiumstearat	2,0 mg
Summe:	215,0 mg

Herstellung:

(1), (2) und (3) werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung von (4) granuliert. Dem getrockneten Granulat wird (5) zugemischt. Aus dieser Mischung werden Tabletten gepreßt.

5

Beispiel II

Kapsel mit 50 mg Wirkstoff

Zusammensetzung:

(1) Wirkstoff 50,0 mg

10 (2) Maisstärke getrocknet 58,0 mg
(3) Milchzucker pulverisiert 50,0 mg
(4) Magnesiumstearat 2,0 mg
Summe: 160,0 mg

15 Herstellung:

(1) wird mit (3) verrieben. Diese Verreibung wird der Mischung aus (2) und (4) unter intensiver Mischung zugegeben. Diese Pulvermischung wird auf einer Kapselabfüllmaschine in Hartgelatine-Steckkapseln Größe 3 abgefüllt.

Patentansprüch

1. Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel 1

5

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ R_1 & & & \\ & & & \\ \end{array}$$

Formel 1

worin

10

R, R₁, R₂, R₃ wahlweise an den Chinolin-Kohlenstoffatomen C₂ bis C₈ gebunden sein können, gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, geradkettigtes oder verzweigtes (C₁-C₈)-Alkylcarbonyl, 15 vorzugsweise Acetyl, geradkettiges oder verzweigtes (C1-C8)-Alkoxy, Halogen, Aryl-(C₁-C₈)-alkoxy, vorzugsweise Benzyloxy oder Phenylethyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, (C_1-C_8) -Alkoxycarbonyl-amino, (C_1-C_8) -Alkoxycarbonylamino- (C_1-C_8) alkyl, Cyano, geradkettiges oder verzweigtes Cyano-(C1-C6)-alkyl, 20 Carboxy, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit einem oder mehreren Fluoratomen substituiertes (C₁-C₄)-Alkyl, vorzugsweise die Trifluormethylgruppe, Carboxy- (C_1-C_8) -alkyl oder (C_1-C_8) -Alkoxycarbonyl- (C_1-C_6) -alkyl, (C_2-C_6) -Alkenyl, vorzugsweise Allyl, (C2-C6)-Alkinyl, vorzugsweise Ethinyl oder Propargyl, geradkettiges oder verzweigtes Cyano-(C₁-C₆)-alkyl. 25 vorzugsweise Cyanomethyl, Aryl, wobei der Arylrest unsubstituiert oder ein-oder mehrfach gleich oder verschieden mit Halogen, geradkettigem

5

10

15

20

25

oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Carboxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, vorzugsweise tert.-Butoxycarbonyl, mit Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, Cyano, geradkettigem oder verzweigtem Cyano-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann, bedeuten, wobei zusätzlich R und R₁ oder R₂ und R₃ einen kondensierten aromatischen 6-Ring mit dem Chinolin-Ring unter Bildung eines Acridinrings bilden können, der seinerseits wiederum mit den Resten R, R₁, R₂ und R₃ mit den vorstehend genannten Bedeutungen an beliebiger C-Atom-Ringposition substituiert sein kann;

Z Sauerstoff oder Schwefel ist, wobei der am Chinolin-Heterocyclus substituierte Rest

$$Z$$
 P
 $(CH_2)m$
 Q

an den C-Atomen C_2 - C_8 des Chinolin-Ringgerüstes gebunden sein kann;

X Stickstoff oder C-R₅ ist, wobei R₅ für Wasserstoff oder (C₁-C₆) Alkyl steht

n,m unabhängig voneinander eine ganze Zahl zwischen 0-3 bedeuten, mit der Maßgabe, dass im Falle n=0 X eine CR₅R₆-Gruppe, wobei R₅ und R₆ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl stehen, bedeutet und an dem der C=Z-Gruppe benachbarten Stickstoff-Atom ein Wasserstoff-Atom oder eine (C₁-C₆)-Alkylgruppe substituiert ist,

10

15

•

20

25

. i

 R_4 einen geradkettigen oder verzweigten (C₁-C₂₀)-Alkyl-Rest, welcher gesättigt oder mit ein bis drei Doppel- und/oder Dreifachbindungen ungesättigt sein kann und welcher unsubstituiert oder wahlweise an dem gleichen oder verschiedenen C-Atomen mit ein, zwei oder mehreren Aryl, Heteroaryl, Halogen, Cyano, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₆)-Alkoxy, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino oder Di- (C₁-C₄)-Alkylamino substituiert sein kann; einen (C₆-C₁₄)-Aryl-Rest, (C₆-C₁₄)-Aryl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest oder einen ein oder mehrere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe N, O und S enthaltenden (C2-C10)-Heteroaryl- oder (C2-C10)-Heteroaryl-(C1--C4)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der (C₆-C₁₄)-Aryl- oder (C₂-C₁₀)-Heteroaryl -Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C1-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Halogen, Cyano, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₆)-Alkoxy, Carboxy, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit einem oder mehreren Fluoratomen substituierten geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, wobei benachbarte Sauerstoffatome auch durch (C₁-C₂)-Alkylen-Gruppen, vorzugsweise eine Methylen-Gruppe verknüpft sein können, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, Aryl, das seinerseits unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Carboxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C1-C8)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino, Di- (C₁-C₄)-Alkylamino, Cyano, geradkettigem oder verzweigtem Cyano-(C₁-C₆)-alkyl substituiert ist, substituiert sein kann:

sowie deren Struktur- und Stereoisomeren, insbesondere Tautomere,
Diastereomere und Enantiomere, und deren pharmazeutisch verträglichen
Salzen, insbesondere Säureadditionssalze.

2. Chinolin-Derivate gemäß der allgemeinen Formel 1 nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass R, R1, R2, R3, X, Z, P, Q, n und m die in Anspruch 1 genannten Bedeutungen besitzen und

5

R4 einen geradkettigen oder verzweigten (C₁-C₂₀)-Alkyl-Rest, welcher gesättigt oder mit ein bis drei Doppel- und/oder Dreifachbindungen ungesättigt sein kann und welcher unsubstituiert oder wahlweise an dem gleichen oder verschiedenen C-Atomen mit ein, zwei oder mehreren Aryl, Heteroaryl, Halogen, (C1-C6)-Alkoxy, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino oder Di- (C₁-C₄)-Alkylamino substituiert sein kann;

15

20

10

einen Phenylring oder einen Naphthylring, die unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Halogen, Cyano, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino, (C₁-C₆)-Alkoxy, Carboxy, (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit einem oder mehreren Fluoratomen substituierten geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄)-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, Aryl, das seinerseits unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkyl, (C₃-C₇)-Cycloalkyl, Carboxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxycarbonyl, mit Trifluormethyl, Hydroxy, geradkettigem oder verzweigtem (C₁-C₈)-Alkoxy, vorzugsweise Methoxy oder Ethoxy, Benzyloxy, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₄) Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-Alkylamino, Cyano, geradkettigem oder verzweigtem Cyano-(C₁-C₆)-alkyl substituiert ist, substituiert sein können,

25

30

einen 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl-Rest oder 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl-(C_1 – C_4)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 – C_4)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 – C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro,

٠...

5

10

15

20

25

30

Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 3-, 4-, 5-, oder 6-Pyridazinyl-Rest oder 3-, 4-, 5-, oder 6-Pyridazinyl-(C_1-C_4)-alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 3-, 4-, 5-, oder 6-Pyridazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1-C_6)-Alkylamino, Di-(C_1-C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10})-Aryl, oder (C_6-C_{10})-Aryl-(C_1-C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 5,- oder 6-Pyrazinyl-Rest oder 2-, 3-, 5,- oder 6-Pyrazinyl-(C_1 - C_4)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 - C_4)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 5,- oder 6-Pyrazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Cinnolinyl-Rest oder 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Cinnolinyl-(C₁ –C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Cinnolinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden mit Wasserstoff,

10

15

20

25

30

 (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinazolinyl-Rest oder 2-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinazolinyl- (C_1-C_4) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der oder 2-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinazolinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinoxalinyl-Rest 2-, 3-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinoxalinyl- (C_1-C_4) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_4) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der oder 2-, 3-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Chinoxalinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Phthalazinyl-Rest oder 1-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Phthalazinyl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der oder 1-, 4-, 5-, 6-, 7-, oder 8-Phthalazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis fünffach gleich oder verschieden

10

15

20

25

30

mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl-Rest oder 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl-(C₁ –C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis sechsfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Methyl, besonders bevorzugt 2-Methyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl- oder 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C1-C6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis sechsfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁ -C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 6-, 8- oder 9-[9H]-Purinyl-Rest oder 2-, 6-, 8- oder 9-[9H]-Purinyl-(C1-C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ -C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 6-, 8- oder 9-[9H]-Purinyl-Rest unsubstituiert

10

15

20

25

30

oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 6-, 7- oder 8-[7H]-Purinyl-Rest oder 2-, 6-, 7- oder 8-[7H]-Purinyl-(C₁ – C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ – C₄)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ – C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 6-, 7- oder 8-[7H]-Purinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridinyl- oder 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridinyl-(C₁-C₄)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Acridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis achtfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Phenanthridinyl- oder 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9- Phenanthridinyl-(C₁-C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und

10

15

20

25

30

der 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8- oder 9-Phenanthridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis achtfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkoxy, vorzugsweise Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridyl-Rest, wobei der 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridinyl-(C_1 – C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 – C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 – C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 4-, 5,- oder 6-Pyridinyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 3-, 4,- oder 5-Thienyl-Rest oder 2-, 3-, 4,- oder 5-Thienyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 2-, 3-, 4,- oder 5-Thienyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -

Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, oder 5-Thiazolyl-Rest oder 2-, 4-, oder 5-Thiazolyl-(C₁ –C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, oder 5-Thiazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁–C₆)-Alkyl, Halogen,
Nitro, Amino, Mono-(C₁–C₆)-Alkylamino, Di-(C₁–C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁–C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁–C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁–C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁–C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆–C₁₀)-Aryl, oder (C₆–C₁₀)-Aryl-(C₁–C₆)-alkyl substituiert sein kann;

15

20

einen 3-, 4-, oder 5-Isothiazolyl-Rest oder 3-, 4-, oder 5-Isothiazolyl-(C₁-C₆)alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert
sein kann und der 3-, 4-, oder 5-Isothiazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder
zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen,
Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)alkyl substituiert sein kann;

25

30

einen 2-, 4-, 5-, 6-, oder 7-Benzthiazolyl-Rest oder 2-, 4-, 5-, 6-, oder 7-Benzthiazolyl (C_1-C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, 5-, 6-, oder 7-Benzthiazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1-C_6)-Alkylamino, Di-(C_1-C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6)-Alkoxy, Benzyloxy,

Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 4-, oder 5-Imidazolyl-Rest oder 1-, 2-, 4-, oder 5-Imidazolyl-(C₁--C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁--C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁--C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2-, 4-, oder 5-Imidazolyl -Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁--C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁--C₆)-Alkylamino, Di-(C₁--C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁--C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁--C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁--C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁--C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆--C₁₀)-Aryl, oder (C₆--C₁₀)-Aryl-(C₁--C₆)-alkyl substituiert sein kann;

15

20

5

10

einen 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl-Rest oder 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl-(C_1 – C_6)-alkyl-Rest, wobei der (C_1 – C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 – C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis dreifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

25

30

einen 1-, 2,- 3,- 4,- oder 5-Pyrrolyl-Rest oder 1-, 2,- 3,- 4,- oder 5-Pyrrolyl-(C₁—C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁—C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁—C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2,- 3,- 4,- oder 5-Pyrrolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis vierfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-

Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

jeinen 1-, 3-, oder 5-[1.2.4]-Triazolyl-Rest oder 1-, 3-, oder 5-[1.2.4]-Triazolyl(C₁-C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 3-, oder 5-[1.2.4]-Triazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

15

einen 1-, 4-, oder 5-[1.2.3]-Triazolyl-Rest oder 1-, 4-, oder 5-[1.2.3]-Triazolyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 4-, oder 5-[1.2.3]-Triazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkoxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

25

30

20

einen 1- oder 5-[1H]-Tetrazolyl-Rest oder 1- oder 5-[1H]-Tetrazolyl-(C_1 - C_6)- alkyl-Rest, wobei der (C_1 - C_6)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=0) substituiert sein kann und der 1- oder 5-[1H]-Tetrazolyl-Rest unsubstituiert oder mit Wasserstoff, (C_1 - C_6)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Di-(C_1 - C_6)-Alkylamino, Hydroxy, (C_1 - C_6)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonyl, (C_1 - C_6)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit

٠.

5

10

15

20

25

30

Fluor substituiertes (C_1 - C_6)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6 - C_{10})-Aryl, oder (C_6 - C_{10})-Aryl-(C_1 - C_6)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2- oder 5-[2*H*]-Tetrazolyl-Rest oder 2- oder 5-[2*H*]-Tetrazolyl-(C₁ –C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁ –C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁ –C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2- oder 5-[2*H*]-Tetrazolyl-Rest unsubstituiert oder mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, oder 6-[1.3.5]-Triazinyl-Rest oder 2-, 4-, oder 6-[1.3.5]-Triazinyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, oder 6-[1.3.5]-Triazinyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 2-, 4-, oder 5-Oxazolyl-Rest oder 2-, 4-, oder 5-Oxazolyl- (C_1-C_6) -alkyl-Rest, wobei der (C_1-C_6) -alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 2-, 4-, oder 5-Oxazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C_1-C_6) -Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono- (C_1-C_6) -Alkylamino, Di- (C_1-C_6) -Alkylamino, Hydroxy, (C_1-C_6) -Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonyl, (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C_1-C_6) -Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes

*/: •

Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C_6-C_{10}) -Aryl, oder (C_6-C_{10}) -Aryl- (C_1-C_6) -alkyl substituiert sein kann;

einen 3-, 4-, oder 5-Isoxazolyl-Rest oder 3-, 4-, oder 5-Isoxazolyl-(C₁-C₆)alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach
gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert
sein kann und der 3-, 4-, oder 5-Isoxazolyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder
zweifach gleich oder verschieden mit Wasserstoff, (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen,
Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)alkyl substituiert sein kann;

einen 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl-Rest oder 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl-(C₁-C₆)-alkyl-Rest, wobei der (C₁-C₆)-alkyl-Rest unsubstituiert oder ein- oder mehrfach gleich oder verschieden mit (C₁-C₆)-Alkyl, Halogen oder Oxo (=O) substituiert sein kann und der 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl-Rest unsubstituiert oder ein- bis sechsfach gleich oder verschieden mit Wasserstoff,
(C₁-C₆)-Alkyl, Halogen, Nitro, Amino, Mono-(C₁-C₆)-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-Alkylamino, Hydroxy, (C₁-C₆)-Alkoxy, Benzyloxy, Carboxy, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonyl, (C₁-C₆)-Alkoxycarbonylamino oder ein- oder mehrfach mit Fluor substituiertes (C₁-C₆)-Alkyl, vorzugsweise Trifluormethyl, (C₆-C₁₀)-Aryl, oder (C₆-C₁₀)-Aryl-(C₁-C₆)-alkyl substituiert sein kann; bedeutet.

25

30

3. Chinolin-Derivate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass R, R₁, R₂, R₃, X, Z, P, Q, n und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen und R4 für Phenyl steht, welches unsubstituiert oder mit ein bis fünf gleich oder verschiedenen (C₁-C₆)-Alkoxygruppen substituiert ist, wobei benachbarte Sauerstoffatome auch durch (C₁-C₂)-Alkylen-Gruppen verknüpft sein können.

- 4. Chinolin-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass R, R₁, R₂, R₃, X, Z, P, Q, n und m die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen und R₄ für 3,5-Dimethoxyphenyl steht.
- 5 5. Chinolin-Derivate nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass R₄ die vorstehend genannten Bedeutungen besitzt, R, R₁, R₂, R₃ jeweils für ein Wasserstoffatom stehen, Z für ein Sauerstoffatom und X für ein Stickstoffatom, P und Q jeweils für zwei Wasserstoffatome (also –CH2-) stehen, m gleich Null ist und n für die ganze Zahl 2 steht.

25

- 6. Chinolin-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass R, R₁, R₂, R₃ jeweils für ein Wasserstoffatom, Z für ein Sauerstoffatom, X für ein Stickstoffatom, P und Q jeweils für zwei Wasserstoffatome (also –CH2-) stehen, m gleich Null ist, n für die ganze Zahl 2 steht und R₄ für einen 3,5-
- 15 Dimethoxyphenyl-Rest steht.
 - Chinolin-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Verwendung als Arzneimittel.
- Verwendung der Chinolin-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Arzneimittel zur Behandlung von Tumoren in Säugetieren.
 - Verfahren zur Herstellung von Chinolin-Derivaten nach einem der Ansprüche 1 bis
 dadurch gekennzeichnet, dass eine Chinolincarbonsäure der allgemeinen Formel (2)

PCT/EP01/08261

$$R_1$$
 R_2 R_3

Formel 2

, worin R, R1, R2, R3 die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet und Y für eine Abgangsgruppe wie Halogen, Hydroxy, (C1-C6)-Alkoxy vorzugsweise Methoxy und Ethoxy, -O-Tosyl, -O-Mesyl oder Imidazolyl steht, mit einem Amin der allgemeinen Formel (3)

Formel 3

, worin R4, X, P, Q, m und n die vorstehend genannten Bedeutungen besitzen, gegebenenfalls unter Verwendung von Verdünnungs- und Hilfsmitteln unter Bildung des gewünschten Chinolin-Derivate umgesetzt wird.

10. Verfahren zur Behandlung von Tumoren in Säugetieren, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Chinolin-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 6 dem Säugetier in einer für die Tumorbehandlung wirksamen Dosis verabreicht wird.

20

10

15

5

WO 02/08192 PCT/EP01/08261

39

11. Arzneimittel, dadurch gekennzeichnet, dass es als wirksamen Bestandteil mindestens ein Chinolin-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 6 gegebenenfalls zusammen mit üblichen pharmazeutisch verträglichen Hilfs-, Zusatz- und Trägerstoffen enthält.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ti tional Application No

A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D215/50 A61K31/47 A61P35/0	0	
		é	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica-	ation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification)	on cumbole)	
IPC 7	C07D	on synthesis	
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	erched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to dalm No.
χ	WO 00 12074 A'(LUEDTKE GREGORY R SUNDEEP (US); LIU DAVID Y (US); S 9 March 2000 (2000-03-09) examples 36,50	;DUGAR SCIOS INC)	1-3,7-11
X	US 5 804 588 A (MONTANA JOHN GAR) 8 September 1998 (1998-09-08) example 4	Y ET AL)	1-11
Y	WO 95 00497 A (MERCK & CO INC ;GI SAMUEL L (US); WILLIAMS THERESA I 5 January 1995 (1995-01-05) examples 15,19		1-11
Y	WO 98 00402 A (CHUNG SUN GAN ;LEI HEE (KR); CHO EUI HWAN (KR); JOO 8 January 1998 (1998-01-08) claims; examples	E YOUNG JEONG HO)	1-11
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	In annex.
1 '	ategories of cited documents:	"T' later document published after the lint or priority date and not in conflict with	ernational filing date the application but
const	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international tate.	cited to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the	claimed invention
"L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) cannot be considered novel involve an inventive step with document of particular relevation or other special reason (as specified) cannot be considered novel involve an involve an inventive step with the publication date of another cannot be considered novel involve an involve an involve an inventive step with the publication date of another cannot be considered novel involve an involve step with the publication date of another citation or other special reason (as specified)			ocument is taken alone claimed invention
O docum other	ore other such docu- us to a person skilled		
	han the priority date claimed	"&" document member of the same patent Date of mailing of the international se	
	actual completion of the international search	14/11/2001	
	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Menegaki, F	

: :

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

h · - "onal Application No . . . , EP 01/08261

					01/00201
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0012074	A	09-03-2000	AU*	5793699 A	21-03-2000
10 0012074	^	03 03 2000	EP	1107758 A2	20-06-2001
			MO	0012074 A2	09-03-2000
US 5804588	Α	08-09-1998	AU	722472 B2	03-08-2000
			AU	2905897 A	09-12-1997
			AU	722662 B2	10-08-2000
			AU	2905997 A	09-12-1997
			BR BR	9709015 A 9709105 A	03-08-1999 03-08-1999
			CN	1219168 A	09-06-1999
			CN	1219131 A	09-06-1999
			CZ	9803651 A3	17-03-1999
			EP	0952832 A1	03-11-1999
			ĒΡ	0912519 A1	06-05-1999
			WO	9744036 A1	27-11-1997
			WO	9744322 A1	27-11-1997
			JP	2000510865 T	22-08-2000
	,		JP	2000510866 T	22-08-2000
	•		NO	985376 A	19-11-1998
			PL	329922 A1	26-04-1999
			SK	160598 A3	10-12-1999
			TR	9802385 T2	21-04-1999
			US	5834485 A	10-11-1998
WO 9500497	A	05-01-1995	AU	675145 B2	23-01-1997
			AU	7041294 A	17-01-1999
			CA	2165176 A1	05-01-199!
			EP	0703905 A1	03-04-1990
			JP	9500109 T	07-01-1997
			MO	9500497 A1	05-01-199!
			US Za	5736539 A 9404326 A	07-04-1998
			ZA.	9404320 A 	14-12-199!
WO 9800402	A	08-01-1998	KR	204320 B1	15-06-1999
			KR	204319 B1	15-06-1999
			KR	204318 B1	15-06-1999
			KR Au	197111 B1 713171 B2	15-06-1999 25-11-1999
			AU	3464297 A	21-01-1998
			BG	102286 A	31-08-199
			BR	9706540 A	20-07-199
			CA	2230960 A1	08-01-199
	•		CN	1196724 A	21-10-1998
			CZ	9800593 A3	15-07-1998
			EP	0850222 A1	01-07-1998
			JP	3032303 B2	17-04-200
			JP	11501680 T	09-02-1999
			WO	9800402 A1	08-01-1998
		,	NO	980856 A	27-04-1998
			NZ	329847 A	28-01-1999
			PL	325341 A1	20-07-1998
			RU	2146254 C1	10-03-2000
			SK	27598 A3	04-11-1998
			TR	9800371 T1	22-06-1998
			ÜS	6028195 A	22-02-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

tr tionales Aktenzelchen

A. KLASSII IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D215/50 A61K31/47 A61P35/00)	į
Nach der Ini	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	rler Mindestprüfstott (Klassifikatlonssystem und Klassifikatlonssymbol CO7D	e }	
Recherchie	ne aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	veit diese unter die recherchlerten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultlerte elektronische Datenbank (Na	ame der Dalenbank und evil. verwendete !	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data		
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
х	WO 00 12074 A "LUEDTKE GREGORY R SUNDEEP (US); LIU DAVID Y (US); S 9. März 2000 (2000-03-09) Beispiele 36,50		1-3,7-11
Х	US 5 804 588 A (MONTANA JOHN GARY 8. September 1998 (1998-09-08) Beispiel 4	ET AL)	1-11
Υ	WO 95 00497 A (MERCK & CO INC [.] ;GR SAMUEL L (US); WILLIAMS THERESA M 5. Januar 1995 (1995–01–05) Beispiele 15,19	AHAM (US))	1-11
Υ	WO 98 00402 A (CHUNG SUN GAN ;LEE HEE (KR); CHO EUI HWAN (KR); JOO 8. Januar 1998 (1998-01-08) Ansprüche; Beispiele	YOUNG JEONG HO)	1-11
	Litere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamille	
* Besonder *A* Veröff aber *E* ålleres Anme *L* Veröff schei ande soll o ausg 'O* Veröff eine *P* Veröff	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen ektedaturn veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- inen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Rechenchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer ren im Rechenchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie erühnt) fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Aussteltung oder andere Maßnahmen bezieht	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffenlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategorie is diese Verbindung für einen Fachmani *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	al worden ist und mit der ur zum Verständis des der soder der ihr zugrundellegenden autung, die beanspruchte Erfindung ichung nicht als neu oder auf achtel werden rutung, die beanspruchte Erfindung keil beruhend betrachtet is einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und in nahellegend ist in Patentifamilie ist
Datum des	s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen R	echerchenberichts
	31. Oktober 2001	14/11/2001	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5618 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijssvijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Menegaki, F	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In nales Aktenzeichen

Im Recherchenb geführtes Patento		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 0012074	4 A	09-03-2000	AU"	5793699	Α	21-03-2000
			EP	1107758	A2	20-06-2001
			MO	0012074	A2	09-03-2000
US 5804588	3 A	08-09-1998	AU	722472		03-08-2000
			AU	2905897		09-12-1997
			AU	722662		10-08-2000
			AU	2905997		09-12-1997
			BR	9709015		03-08-1999
			BR	9709105		03-08-1999
			CN	1219168		09-06-1999
			CN	1219131		09-06-1999
			CZ EP	9803651		17-03-1999
			EP	0952832 0912519		03-11-1999 06-05-1999
			MO	9744036		27-11-1997
			WO	9744322		27-11-1997
			JP	2000510865		22-08-2000
			JP	2000510866		22-08-2000
	•		NO	985376		19-11-1998
			PL	329922		26-04-1999
			SK	160598		10-12-1999
			TR	9802385		21-04-1999
			US	5834485	Α	10-11-1998
WO 950049	7 A	05-01-1995	AU	675145		23-01-1997
			AU	7041294		17-01-1995
			CA	2165176		05-01-1995
			EP	0703905		03-04-1996
			JP	9500109		07-01-1997
			WO US	9500497 5736539		05-01-1995
			ZA	9404326		07-04-1998 14-12-1995
				····		
WO 9800402	2 A	08-01-1998	KR	204320		15-06-1999
			KR KR	204319		15-06-1999
			KR	204318 197111		15-06-1999 15-06-1999
			AU	713171		25-11-1999
			AU	3464297		21-01-1998
			BG	102286		31-08-1999
			BR	9706540		20-07-1999
			CA	2230960		08-01-1998
			CN	1196724	Α	21-10-1998
			CZ	9800593		15-07-1998
			EP	0850222		01-07-1998
			JP	3032303		17-04-2000
			JP	11501680		09-02-1999
		1	WO	9800402		08-01-1998
			NO	980856		27-04-1998
			NZ	329847		28-01-1999
			PL	325341		20-07-1998
			RU SK	2146254 27598		10-03-2000
			SK TR	9800371		04-11-1998 22-06-1998
			US	6028195		22-02-2000